明細書

免疫反応測定方法、ならびにそれに用いる試薬、キット、 及び光学セル

技術分野

本発明は、酸性pH条件下で検体中に含まれる被検物質を測定することができる免疫反応測定方法、ならびにそれに用いる試薬、キット、及び光学セルに関する。

背景技術

ス欠損 I g G 抗体を測定項目として試験することにより、R A の診断が可能となる。

これらのタンパク質の含有量測定には、主として、特異性の高い免疫反応測定方法が広く用いられている。それらの中でも、免疫比臘法(もしくは、免疫比濁法)は、抗原と抗体の特異的な反応により生じる凝集複合体を検出する方法であり、基本的に均一溶液中で行われるため、定量性の良い方法である。さらに、抗原抗体複合体と未反応の抗体及び抗原を分離することなく測定できる方法であるため、操作が容易である。

一方、免疫比離法による測定では、一般に、抗原過剰領域において、プロゾーン現象が発生する。そのため、測定項目によっては、必要とされる測定濃度領域で正確な対できないという問題があった。「プロゾーン現象」はは、「地帯現象」とも呼ばれ、抗原と抗体が最大の凝集複合体を形成する当量域よりも、いずれかが過剰に存在する場合に、凝集複合体が生じにくくなり、測定値(例えば、散乱光強度)が本来の値よりも小さくなる現象である。

実際の均一系の免疫反応測定では、抗体を用いて被検物質としての抗原の濃度を測定する場合が多い。一般に、プログラン現象の起こっていない抗原濃度領域では、抗体と抗原が交互に結合した複合体からなる巨大な強の全では、抗原濃度に依存して増加するため、この分子質の量を大きさの変化を光学的な量の変化(例えば、散乱光強度を大きさの変化を光学的な量の変化(例えば、散乱光強度または透過光強度の変化)として測定することにより、抗

原濃度を定量的に捉えることができる。しかしながら、抗原が過剰領域では、抗体に対して抗原が過剰を介してなり、抗原結合部位が飽和され、抗原を介しな分を橋間が出たがって、上記のようさな分をがって、上記のようさながって、上記のようできながったが、上記のようである。というできないという問題がある。という問題も生じる。

このような抗原過剰領域で生じるプロゾーン現象を緩和させるための反応系として、多価カルボン酸または多価カルボン酸塩を含む酸性緩衝剤を使用する方法が報告されている(例えば、特開2003-66047号公報)。一般的に、抗原抗体反応による測定は中性から弱アルカリ性側で行われることが多いが、特開2003-66047号公報では、弱酸性条件下で反応を行わせることによって、プロゾーン現象を抑制し、特に抗原過剰領域のより広い範囲で、より正確な定量測定を可能としている。

発明の開示

上記のように、酸性緩衝剤を使用する免疫反応測定法は、抗原過剰領域でのプロゾーン現象に起因する問題を解決するには優れている。しかし、一方で、抗原濃度がゼロのときの測定値(プランク値)が高くなる傾向があった。

本発明は、このような状況に鑑みてなされた。すなわち

、本発明は、酸性pH条件下での抗原抗体反応に基づく被 検物質の測定において、抗原が低濃度の場合であっても、 高精度の定量測定を可能とする免疫反応測定方法、それに 使用する試薬、キット、および光学セルを提供することを 目的とする。

したがって、本発明は、酸性pH条件下で検体中の被検物質を測定する方法であって、上記検体と、上記検体中の被検物質に対する抗体とを混合して反応系を形成する工程A、及び上記反応系における抗原抗体反応を測定する工程Bを備え、上記反応系のpHが酸性に設定され、かつ上記抗体のpIと、上記反応系のpHとの関係が、pI>pHとなるように設定されている、測定方法を提供する。

本発明の測定方法の好ましい実施形態では、上記工程 B において、上記被検物質と上記抗体との間で形成される抗原抗体複合体の量を測定する。

本発明の測定方法の好ましい実施形態では、上記pIと上記pHとの差は、約0.5以上である。より好ましくは、上記pIと上記pHとの差は、約1.0以上である。さらに好ましくは、pIとpHとの差は、約1.5以上である。

本発明の測定方法の好ましい実施形態では、上記反応系のpHは、約4~6の範囲である。最も好ましくは、上記反応系のpHは約4.5~5.0の範囲である。

本発明の測定方法の好ましい実施形態では、上記工程Aにおいて、上記検体と、上記抗体と、緩衝剤とを混合して反応系を形成する。

本発明の測定方法の好ましい実施形態では、上記反応系は、有機酸または有機酸塩を含有する。より好ましくは、上記有機酸または有機酸塩は、多価カルボン酸または多価カルボン酸塩である。さらにより好ましくは、上記多価カルボン酸または多価カルボン酸塩は、トリカルボン酸もしくはジカルボン酸塩である。

本発明の測定方法の好ましい実施形態では、上記抗体は、モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、または標識抗体である。

本発明の測定方法の好ましい実施形態では、上記測定する工程Bは、上記複合体の量もしくは大きさに起因する光

学パラメータを測定することを含む。

別の局面において、本発明は、酸性pH条件下で抗原抗体反応原理に基づいて検体中の被検物質を測定するための試薬であって、上記被検物質に対する抗体を含有し、当該抗体のpIが上記酸性pHに対して、pI>pHとなるように調製されている、試薬を提供する。

本発明の試薬の好ましい実施形態では、上記 p I と上記 p H との差は約 0 . 5 以上である。より好ましくは、上記 p I と上記 p H との差は約 1 . 0 以上である。さらに好ましくは、上記 p I と上記 p H との差は約 1 . 5 以上である。

本発明の試薬の好ましい実施形態では、上記 p H は約 4 ~ 6 の範囲にある。最も好ましくは、上記 p H は約 4 . 5 ~ 5 . 0 の範囲である。

本発明の試薬の好ましい実施形態では、上記試薬は、有機酸または有機酸塩を含有する。より好ましくは、上記有機酸または有機酸塩は、多価カルボン酸または多価カルボン酸塩である。さらにより好ましくは、上記多価カルボン酸または多価カルボン酸塩は、トリカルボン酸もしくはジカルボン酸塩がある。

本発明の試薬の好ましい実施形態では、上記試薬に含まれる抗体は、モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、または標識抗体である。

本発明の試薬の好ましい実施形態では、上記試薬は、乾燥状態で提供される。例えば、凍結乾燥により提供され得

る。別の好ましい実施形態では、上記試薬は、溶液として 提供される。

さらに別の局面において、本発明は、酸性pH条件下で 検体中の被検物質を抗原抗体反応原理に基づいて測定する ためのキットであって、緩衝液と被検物質に対する抗体を 含む試薬とを含み、上記試薬は、上記抗体のpIが上記酸 性pHに対して、pI>pHとなるように調製されている 、測定用キットを提供する。

本発明のキットの好ましい実施形態では、上記pIと上記pHとの差は約0.5以上である。より好ましくは、上記pIと上記pHとの差は約1.0以上である。さらに好ましくは、上記pIと上記pHとの差は約1.5以上である。

本発明のキットの好ましい実施形態では、緩衝液の p H は約4~6の範囲にある。最も好ましくは、緩衝液の p H は約4.5~5.0の範囲である。

本発明のキットの好ましい実施形態では、上記緩衝液は、有機酸または有機酸塩を含む。より好ましくは、上記有機酸または有機酸塩は、多価カルボン酸または多価カルボン酸塩である。さらにより好ましくは、上記多価カルボン酸または多価カルボン酸塩は、トリカルボン酸もしくはジカルボン酸塩のカルボン酸塩、またはジカルボン酸もしくはジカルボン酸塩である。

本発明のキットの好ましい実施形態では、上記抗体は、 モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、または標識抗 体である。

本発明のキットの好ましい実施形態では、上記抗体は、 異なるエピトープを認識する少なくとも 2 種類以上のモノ クローナル抗体の混合物である。

本発明のキットの好ましい実施形態では、上記試薬は、乾燥状態で提供される。例えば、凍結乾燥により提供され得る。

本発明のキットの好ましい実施形態では、上記緩衝液と上記試薬とは、被検物質の測定のために使用される直前に混合されて試験溶液として使用される。

さらに別の局面において、本発明は、酸性pH条件下で液体検体中の被検物質を抗原抗体反応原理に基づいて測定するための光学セルを提供する。この光学セルは、液体検体を注入するための開口部を有し、上記セル内に、上記被検物質に対する抗体が上記液体検体に溶解可能なように担持されており、上記液体検体と上記被検物質に対する抗体との混合により形成された反応系のpHが酸性であって、かつ上記反応系のpHと上記抗体のpIの関係が、pI>pHとなるように構成されている。ここで、上記光学セル内に緩衝剤が担持されていてもよい。

本発明の光学セルの好ましい実施形態では、上記光学セルは、プランジャーを使用することにより、上記開口部から液体検体を吸入可能なように、更に、プランジャーとの接続のための接続用開口部を有する。

本発明の光学セルの好ましい実施形態では、上記光学セルは、実質的に平坦な面を有し可視光領域で光学的に透明な材質から構成される。そのような材質としては、石英ガ

ラス、ポリスチレン、ポリプロピレンなどがある。特に、 ポリスチレンが好ましい。

本発明の光学セルの好ましい実施形態では、上記抗体のp I と緩衝液のp H との差は約 0 . 5 以上であり、より好ましくは約 1 . 0 以上である。さらに好ましくは、上記 p I と上記 p H との差は約 1 . 5 以上である。

本発明の光学セルのさらに好ましい実施形態では、緩衝液の p H は約 4 ~ 6 の範囲にある。最も好ましくは、緩衝液の p H は約 4 . 5 ~ 5 . 0 の範囲である。

本発明の光学セルのさらに好ましい実施形態では、本発明の光学セルに含まれる緩衝剤は、有機酸または有機酸塩である。好ましくは、上記有機酸または有機酸塩は、多価カルボン酸または多価カルボン酸塩である。さらにより好ましくは、上記多価カルボン酸または多価カルボン酸塩は、トリカルボン酸もしくはトリカルボン酸塩、またはジカルボン酸もしくはジカルボン酸塩である。

本発明の光学セルの好ましい実施形態では、本発明の光学セルに使用される抗体は、モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、または標識抗体である。さらに好ましくは、上記抗体は、異なるエピトープを認識する少なくとも 2 種類以上のモノクローナル抗体の混合物である。

本発明の光学セルの好ましい実施形態では、本発明の光学セルに含まれる抗体試薬は、乾燥状態で提供される。例えば、凍結乾燥により提供され得る。

本発明の光学セルの好ましい実施形態では、上記緩衝剤は、乾燥状態で担持されている。

本発明により、酸性pH条件下で検体中の被検物質の量を抗原抗体反応原理に基づいて測定する際に、抗体分子間の非特異的凝集の形成を抑制することが可能となる。それにより、抗原が低濃度の場合でも、正確に抗原抗体反応を捉えることができ高精度あるいは高感度測定が可能となる。さらに、非特異反応を除くことで、抗原が低濃度の場合でも、再現性よく抗原抗体反応に基づく定量測定を行うことができる。

また、例えば、経時的に際限なく凝集していく非特異的 凝集に由来する測定値への経時的影響(測定試薬をセッティングしてから測定するまでの時間の長さにより測定値が 変化する)も、極力抑えることが可能となる。

さらに、抗体の非特異的凝集が抑制されることにより、 試薬ロット間の測定値の差を抑制することができ、新しい 試薬ロットに変更して測定する場合に、その都度補正をす る必要性を極力減少させることができる。

さらに、本発明に係る免疫反応測定方法により、従来、抗原または抗体の非特異的自己凝集を低減するためにルルコシド、ラウリン、オクチルグルコシド、ラウリン、CHAPSなどの界面活性剤の使用を極力排除するために批けれるが、非特異的自己凝集を低減原抗体ののはでいる。それないの量があった。それな、界面活性剤を使用せずに非特異的自己凝集を除くことが、界面活性剤を使用せずに非特異的自己凝集を除くことが、界面活性剤を使用せずに非特異的自己凝集を除くことが、界面活性剤を使用せずに非特異的自己凝集を除くことが、

とができるため、界面活性剤によるタンパク質の変性等の 悪影響を排除することが可能となる。

図面の簡単な説明

図1は、本発明の一実施形態において使用する抗体の等電点を調べるために使用する、抗体の等電点電気泳動法の概略図である。

図2は、本発明の一実施形態において使用する抗体の等電点を調べるために使用する、電気泳動的pHタイトレーション分析の概略図である。

図3は、本発明の一実施形態に係る、フタル酸緩衝液を用いた酸性条件下での免疫比朧法によるヒトアルブミンの散乱光強度の測定結果を示すグラフである。

図4は、本発明の一実施形態に係る、フタル酸緩衝液を用いた酸性条件下での免疫比朧法測定における各pHでのブランク値を示すグラフである。

図 5 は、本発明の一実施形態に係る、等電点 6 . 0 のマウス抗ヒトアルブミンモノクローナル抗体の反応溶液の p H に依存した自己凝集によるブランク値の変化を示すグラフである。

図 6 は、 p H 4 . 5 の反応溶液中での抗体試薬 B および抗体試薬 A について測定された散乱光強度の比較を示すグラフである。

図7は、本発明の一実施形態に係る、免疫反応測定用光学セル2の斜視図(a)と断面図(b)示す図である。

図8は、本発明の一実施形態に係る、免疫反応測定用光

学セル2の動作を示す図である。

発明を実施するための最良の形態

本発明に従う免疫反応測定方法、それに用いる試薬、キット、および光学セルの実施形態において、被検物での抗原およびそれに対する抗体を混合した反応溶液のの抗原およびである。反応溶液でである。反応溶液の質ののでである。というは変に伴う分光である。とので変に伴う分光である。なり、である。というないである。というないである。というないである。というないである。というないである。というないである。というないの反応溶液のpHは、好ましくはpH約4.5~5.0の範囲に設定される。

酸性pHに設定された反応溶液は、抗体の変性等の可能性を最小限にするために、測定を行う直前に調製されることが好ましい。

本発明に従う免疫反応測定方法では、被検物質に対する 抗体のpIと、被検物質と抗体とを混合して形成した反応 系のpHとの関係が、pI>pHとなるように設定されて いる。それにより、反応系において抗体分子が陽電荷を帯 びるようになり、抗体分子間の電気的反発力により、抗体 分子同士の非特異的凝集を抑制することが可能となる。

抗体分子間の電気的反発を促進するためには、抗体のpI値と溶液のpH値との差(|pI-pH|)は大きければ大きいほど良く、|pI-pH|が、好ましくは0.5以上、より好ましくは1.0以上、最も好ましくは1.5以上となるように設定する。

抗体分子のpIは、例えば、等電点電気泳動のpHタイトレーション分析で知ることができる。等電点電気水動を用いて所定のpI値を有する抗体を分析及び選択して説は、例えば、以下のようにすればよい。図1を参照して説料している。等電点電気泳動用アガロースゲルを用いてがまなかけpHグラジにに帯でカロースゲルを作製する(13)。その後、直負に大ポースゲルを作りする(13)。は料がままでは、約1時間試料を泳動と対のカロースゲルを作りませる。試料はまた、計電していれば陰極(11)に泳動し始める。いたでは、時間が経過し、pHグラジムケントアガロースゲル上のpH値と試料のpI値とが減少し、やがて、非帯電状態となりまで、は、の帯電性が減少し、やがて、非帯電状態となりまで、は、の帯電性が減少し、やがて、非帯電状態となりまで、は、の帯電性が減少し、やがて、非帯電状態となりまで、は、のでは位置のゲルpH値が試料抗体のpI値となる。

さらに、試料のタイトレーション分析も等電点電気泳動装置を用いて行える。図2(a)および図2(b)を参照して説明する。上記と同様に、まず、pHグラジエンののではついるのでは、作製したゲルを90度回転させて電気泳動用装置しているのでは、かり、各pH条件においては、料の電荷を知ることができる(17)。即ち、酸性側では、試料は重に帯電しているので陽極のほうのはいいのは、試料は重に帯電しているので陽極のほうのは、は、試料は重に帯電しているので陽極のほうのとのといいのは、カーのタイに泳動し始めるため、17に示すように、pH依存のタイ

トレーションカーブが得られる。これをみれば、どのpH 領域で、正負いずれに帯電しており、それはどの程度の大 きさなのか、分析することができる。

本発明に従う免疫反応測定に使用する反応溶系には、 好ましくは有機酸または有機酸塩が含まれている。こボ の有機酸または有機酸塩が含まれる。多価カルボン酸塩である。多価カルボン酸塩である。多価カルボン酸塩である。多価カルボン酸塩である。のことで、本発明でよるで、本発明ではは、はは、 カルボン酸もしくはボン酸塩、低意で低下のカルボン酸塩、が好まはがカルボン酸塩がある。とで、カルボン酸塩がから、 カルボン酸もしくがボン酸塩、低度の低下で、カルボン酸塩が、プロカルボン酸塩が、のが、プロが、プロが、カルボン酸塩が、のが、カルボン酸塩が、カルボン酸塩が、カルボン酸塩、およびカルボン酸塩、およびカルボン酸塩、カルボン酸塩、カルボン酸塩の濃度は、の・2 Mを超えないように選択される。

トリカルボン酸またはトリカルボン酸の塩の例として、クエン酸、イソクエン酸、アコニット酸、およエン酸、なり、クエン酸・カーが、クエン酸・カリウム・クエン酸・カリウム・カーが、クエン酸・カリウム・カーが、クエン酸が、カーが、クエン酸が、カーが、クエン酸が、クエン酸が、クエン酸(II)2.5水和物、クエン酸・リチウムが和物、クエン酸銅(II)2.5水和物、クエン酸ショチウムが和物、クエン酸銅(II)2.5水和物

、DLーイソクエン酸三ナトリウム、 t r a n s ーアコニット酸、 c i s ーアコニット酸無水物などの形態で市販されており、これらを単独または組み合わせで使用することができる。 とりわけ、クエン酸、クエン酸塩、アコニット酸、またはアコニット酸塩は、比較的安価で室温保存が可能で、安定性が高いものを入手することができ、また使い易いという観点から、好ましい。

また、ジカルボン酸またはジカルボン酸塩の例として、 フタル酸、リンゴ酸、酒石酸、イタコン酸、フマル酸、マ レイン酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸 、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、およびこれら の塩が挙げられる。これらは、例えば、フタル酸、無水フ タル酸、フタル酸水素カリウム、フタル酸カリウム、フタ ル酸ニナトリウム、フタル酸アンモニウム、フタル酸銅(II)、L(-)-リンゴ酸、D-リンゴ酸、DL-リン ゴ酸、DL-リンゴ酸ナトリウム、L(-)-リンゴ酸ナ トリウム、L(+)-酒石酸、DL-酒石酸、D(-)-酒石酸、メソ酒石酸一水和物、(+)酒石酸カリウムー水 (2/1)、(+)酒石酸ナトリウムカリウム四水和物、 (+) 酒石酸アンモニウム、 (+) 酒石酸水素カリウム、 (+) 酒石酸水素ナトリウム一水和物、(+) 酒石酸ナト リウムニ水和物、イタコン酸、イタコン酸無水物、フマル 酸、フマル酸ーナトリウム、フマル酸ナトリウム、フマル 酸第一鉄、マレイン酸、無水マレイン酸、マレイン酸ナト リウム、マレイン酸ニナトリウム、マロン酸、マロン酸ナ トリウム、マロン酸ニナトリウム、マロン酸タリウム、マ

ロン酸ニタリウム、コハク酸、コハク酸アンモニウム、コハク酸ニナトリウム、グルタル酸、アジピン酸、アジピン酸アンモニウム、アジピン酸ニアンモニウム、アジピン酸ニカリウム、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸などの形態で市販されており、これらを単独または組み合わせで使用することができる。

本発明では、これらの有機酸または有機酸塩を含んだ反応溶液または反応系のpHは酸性に設定されており、好ましくは、pH約4~6の範囲に設定されている。最も好ましくは、反応系のpHは、pH約4.5~5.0付近に設定されている。このようにpHを設定することによって、プロゾーン現象の緩和、あるいはプロゾーン現象に伴う測定値低下の抑制の効果を得ることができる。

さらに、標識物として、例えば、金属粒子、ラテックス 粒子を用いて、標識抗体とすることでさらに凝集複合の 形成が促進され得る。ここで、金コロイド標識抗体の作製 は、例えば、以下のようにして行うことができる。500 m1の三角フラスコに290nmの吸光度で0.86に調 整された塩化金酸溶液(和光純薬工業製)を200ml入 れ、沸騰中に1%クエン酸ナトリウム(和光純薬工業製) 溶液4mlをすばやく加える。反応溶液は、青色から でワインレッド色に変化し、その変化を確認してからら に15分間放置させる。室温に自然冷却後得られた金コロイド溶液をpH8.9とし、抗体、ウシ血清アルブミンを

順次加え、抗体を標識させる。標識後は、未標識抗体とウシ血清アルブミンを除去するために遠心分離を行う。こうして金コロイド標識抗体を作製する。

本発明の免疫反応測定方法、ならびにそれに用いる試薬、キット、および光学セルにおいて使用する所定のpIを有する抗体の精製方法として、種々の分析法、及び精製法が使用され得る。例えば、等電点沈降法、等電点電気泳動、等電点クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー等の物質がもつ電荷の差を利用するものが使用され得る。特に、等電点電気泳動が好ましい。

精製された抗体は、抗体試薬として、乾燥された状態で、または溶液状態でのいずれかで提供され得る。長期保存のためには、凍結乾燥状態で保存することが好ましい。このような抗体試薬は、適切な緩衝剤を共に含んでいてもよ

い。上記抗体試薬は、使用前には、タンパク質の変性等を防止するために中性付近のpHで保存し、使用時に酸性pHを有する緩衝液中に溶解して使用することが好ましい。中性付近のpHに設定するための緩衝液の一例としては、後述する 0 . 0 5 M 3 - (N-モルホリノ)プロパンスルホン酸、0.15 M NaCl、0.04重量%NaN、pH7.4の組成の緩衝液が挙げられるが、これに限定されない。酸性pHを有する緩衝液の例としては、上記の有機酸または有機酸塩を含む緩衝液が挙げられる。

本発明において、抗体分子のpⅠ値と溶液のpH値との 関係に基づいて反応系を設定するときは、抗体分子の標識 化の影響、抗体周囲の環境の影響、等電域などを考慮する ことが重要である。なぜなら、一般に、抗体の等電点pⅠ は約pH5.0~8.0の間にある(このような抗体の等 電点の分布する範囲を本明細書中で「等電域」と呼ぶ)が 、抗体に標識を付けた場合や抗体の周囲の環境によっては 5.0より小さくなったり、8.0よりも大きくなった りすることもあり得るからである。即ち、等電点は、緩衝 液のイオン強度、緩衝液組成の種類等によって影響される ものである。さらに、抗体を、例えば、金属コロイド、ラ テックス粒子、もしくは色素化合物等で標識することによ っても影響される。また、ポリクローナル抗体の場合、さ らには、モノクローナル抗体であっても、個々の抗体分子 は、それぞれわずかに異なる等電点を有するため、このよ うな溶液では、溶解している抗体分子の等電点は、上記の ように「等電域」という形で存在していることが通常であ

る。

本発明の免疫反応測定方法、ならびにそれに用いるは、 キット、および光学セルにおける被検物質は、特に できる物質であればよい。それらには、例えば、タンパグ 質、核酸、脂質、細菌、ウイルス、の主たとの れる。とりわけ、タンパク質は、臨床検査上の質とが れる。とりわけ、タンパク質は、の主たとし刺れて、 対象であるため好ましい。そのようなタンパク質 れるであるため好ましい。ようなタンパクの が多であるため好ましい。アトSH(卵胞刺水 ルモン)、トCG(絨毛性腺刺激ホルモン)のホモン ンや、各種免疫プロブリンクラスやサブクラス、 、リウマチ因子、血液型抗原などが挙げられる。

本発明に従う免疫反応測定において、抗原抗体複合体の量を測定するために、好ましくは、複合体形成による分子の量と大きさの変化に起因する光学パラメータを測定する方法が用いられる。特に、光学パラメータが、光散乱強度または吸光度であることが好ましい。

本発明の一局面において提供される酸性 p H 条件下で検体中の被検物質を抗原抗体反応原理に基づいて測定さむ 就体ののまからは、と被検物質に対する抗体を含む試薬は、上記抗体のp I が上記酸性 p H となるように調製されている。本発して、p I > p H となるように調製されている。本発のキットの形態としては、上記抗体試薬は、溶液で提供されても、乾燥された状態で提供されてもよい、保存安定性の観点から考えると、上記抗体試薬は、凍結

乾燥状態で提供されることが好ましい。

本発明の一局面において提供される酸性pH条件下で液体検体中の被検物質を抗原抗体反応原理に基づいて測定するための光学セルは、液体検体を注入するための開口部を有し、前記被検物質に対する抗体を前記液体検体に溶解可能なように前記光学セル内に担持している。ここで、かつ前記反応系のpHが酸性であって、かつ前記反応系のpHが酸性であって、かつ前記反応系のpHと前記抗体のpIとの関係が、pI>pHとなるうに構成されている。ここで、光学セル内にさらに緩衝剤が担持されていてもよい。

本発明の光学セルでは、上記緩衝剤は、上記有機酸または有機酸塩であることが好ましい。上記セル内に移動可能なように担持された有機酸または有機酸塩および上記被検物質に対する抗体は、溶解性の観点から、凍結乾燥状態で提供されることが好ましい。また、上記有機酸または有機酸塩および上記被検物質に対する抗体は、混合して凍結乾燥しても良く、または個別に凍結乾燥しても良く、または個別に凍結乾燥しても良く、または個別に凍結乾燥しても良い。

本発明の光学セルは、プランジャーを使用することにより、上記開口部から液体検体を吸入可能なように、更に、プランジャーとの接続のための接続用開口部を有することが好ましい。このようにすれば、光学セル内への液体検体の注入が容易となる。

本発明の光学セルの材質としては、実質的に平坦な面を 有し、可視光領域で光学的に透明な材質が好ましく、石英 ガラス、ポリスチレン、ポリプロピレンなどがある。特に

、ポリスチレンが好ましい。また、透過光測定および散乱 光測定ができるものが好ましい。

上記説明および下記の例示的な実施例に基づいて、当業者は、過度の実験を要せずに、抗体のpIおよび反応溶液のpHが調整された本発明に係る免疫反応測定用の反応系を構築することができる。

以下、実施例を用いて、本発明をより具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されない。

(実施例)

(比較例)酸性条件下でのヒトアルブミンの免疫比朧法による分析

以下に示す緩衝液などの調製には、MILLI-Q SPTOC (Mililpore社製)でろ過した純水を使用した。また、以下で特に記載の無い塩、緩衝剤などの試薬は和光純薬工業製の特級試薬を用いた。ただし、ポリエチレングリコール6,000は1級試薬を用いた。

まず、抗体試薬を調製した。ウサギ抗ヒトアルブミンポリクローナル抗体は、ヒトアルブミンを免疫したウサギより採取した抗血清より、プロテインA(アマシャム・フルマシア製)カラムクロマトグラフィーを用いて精製し、カラムクリシン、3.0M NaCl、口田、おりの結合緩衝液を用いて、プロテインAをカライし、抗血清をカラムにアプライし、抗血清中の抗体を特異的にプロテインAに吸着させて、抗血清中の抗体を特異的にプロテインAに吸着させて、抗血清中の抗体以外の成分と分離した。分離後、0.1M クエンA酸、pH4.0の溶出緩衝液を流し、抗体をプロテインA

から溶出させ、回収した。溶出回収した抗体を分画分子量1万の透析チューブに入れ、0.05M 3-(N-モルホリノ)プロパンスルホン酸(同仁製、以下モプスと略する)、0.15M NaC1、0.04重量%NaN₃、pH7.4の組成の緩衝液(5L×2回)で透析を行い、緩衝液成分を置換した。透析後の抗体溶液中の不溶物を、10,000gの遠心分離により除いた。280nmでの吸光度測定により抗体濃度を測定し、最終的に、透析で用いた緩衝液で3.0mg/m1に調製し、これを抗体試薬(抗体試薬A)とした。

次に、多価カルボン酸または多価カルボン酸塩を含む緩衝液の調製を、次のようにして行った。多価カルボン酸には、フタル酸を用いた。最終濃度でフタル酸水素カリウムを 0 . 0 5 M、ポリエチレングリコール 6 0 0 0 を 4 重量%になるように計量し、調製目的体積の約90%の純水で溶解した。緩衝液のpHを、NaOHを用いて 4. 0、4.5、5、5.0、5.5、および 6.0にそれぞれ調整した。

免疫反応測定には、分光蛍光光度計(島津製作所製、型番 R F - 5 3 0 0 P C)を使用した。分光蛍光光度計の試料室に高温セルホルダー(島津製作所、型番 0 6 - 1 5 4 4 0)を配置し、恒温槽(T I T E C 製、商品名 C O O L N I T B A T H E L - 1 5)に接続し、温度 2 5 ℃に保った水を循環して、測定時の温度を一定に保てるようにした。分光光度計の測定条件については、励起、蛍光波長を共に670nmとし、蛍光側、励起側共にバンド幅3n

mに、感度は高感度に設定した。

測定は次のようにして行った。2.87mlの上記多価カルボン酸を含む緩衝に0.03mlの所定濃度の用でといる。2.87mlの水ムととりである。1.mlの所定濃度の用でといる。2.8mlの所定濃度の用でといる。2.8mlの所定濃度の用では、2.mlをでは、2.mlをでは、2.mlをでは、3.00所のでは、3.00をでは、4.69のでは、4.69のでは、4.69のでは、4.69のの形式をでは、4.5ででは、4.5ででは、4.5ででは、4.5ででは、4.5ででは、4.5ででは、4.5ででは、4.5ででは、4.5ででのでは、4.5ででは

結果を図3および図4に示す。図3は、横軸のヒトアルブミン濃度に対して縦軸に散乱光強度をプロットしたものである。反応溶液のpH(pH4.0、4.5、5.0、5.5、および6.0)に依存して、プロゾーン現象が緩和され、そして測定値の減少が抑制されているのが観察される。測定値の減少の抑制効果は、特に、pH4.5の反応系において最も顕著であった。

図4は、横軸の反応系のpHに対して縦軸にヒトアルブミン濃度が0の場合の散乱光強度(ブランク値)をプロットしたものである。pH5.0以下、特にpH4.5以下

で、ブランク値が高いことが観察された。

この原因は使用したウサギ抗ヒトアルブミンポリクローナル抗体のおよその等電域が約4.5~7.4付近にあることに起因すると考えられた。特に、pH5.0以下の酸性条件下では、タンパク質の変性に対する影響も考えられ、この変性の影響も含めて、このpH付近に等電点を有する抗体分子どうしの電気的反発力が弱まることによる抗体分子間での非特異吸着がより強く現れ、それが散乱光強度に寄与して、ブランク値が特に高くなるものと考えられた

(実施例1) p H と 抗体の p I の 関係 が ブランク 値 に 与える 影響 の 確 認

PHと抗体のPIの関係がブランク値に与える影響を、性状の一定なモノクローナル抗体を用いて確認した。抗体には、抗ヒトアルブミンマウスモノクローナル抗体FUー302(日本バイオテスト社製)を使用した。使用した抗体のPIは、等電点電気泳動による判定で、約PH6にあった。抗体濃度を280nmでの吸光度測定により求めて、0.04重量%NaN3を含むPBS緩衝液(8g/1NaC1,0.2g/1 KC1,1.15g/1 Na2HPO4・12H2O,0.2g/1 KH2PO4,PH7.4)で希釈して、3.0mg/m1とした。

緩衝液には、0.025M 2-(N-モルホリノ) エタンスルホン酸(同仁製、以下メスと略する)、0.02 5M モプス、および4重量% ポリエチレングリコール 6000の組成のpHが4.0、4.5、5.0、5.5

、 6 . 0 、 6 . 5 、 7 . 0 、および 7 . 5 のものを用いた

測定装置は以下のように自作のものを使用した。光源としては、270Hzで変調した波長680nmの出射出力約15mWの半導体レーザーポインタ(キコー技研(株)製の型番MLXS-D-12-680-35)を用いた。検出器としては、可視赤外精密測光用シリコンフォトダイオード(浜松フォトニクス(株)製の型番S2387-66R)を用いた。サンプル用のセルとしては、厚さ0.1cmの光学ガラス板を張り合わせて、容量約200μ1の正四角柱形状としたものを用いた。

光源より 0 . 5 c m のところに、その一面が光源に対して垂直になるようにセルを配置し、検出器は、セルより 5 . 5 c m 離れた場所に、光源からの光の方向に対して 9 0 。の角度を成す向きに配置した。検出器に迷光が入射しないように、検出器とセルとの間には遮光筒を設けた。検出器により検知された光量に依存した電流信号は、電流電圧変換回路(10 6 V / A)およびオペアンプによる増幅回路を経て100倍の電圧信号に増幅した後、ロックインアンプ(エヌエフ回路設計プロック製、型番 5 6 1 0 B)を通して位相敏感検波し、GPIB制御によりコンピュータに取り込めるようにした。

各緩衝液についてのブランク値の測定は次のようにして行った。反応溶液の混合比は、緩衝液が $187\mu1$ 、そして抗体溶液が $7\mu1$ とした。反応溶液における抗体の最終濃度は、約0.11mg/m1である。

セル内に上記容量の緩衝液および抗体溶液を加えて攪拌混合した。散乱光の測定は、抗体溶液を加える10秒前から開始し、0.5秒間隔で300秒間継続した。測定値は電圧値として得られた。得られた各時間における測定値の200~300秒の間の平均値を求め、これを各緩衝液についてのブランク値とした。測定は室温(約25℃)で行った。

図 5 に結果を示す。の縦軸は散乱光強度をがいるのがに、使用した抗体のは、性用したおいのり H 5 . 5 ~ 6 . 5 にいいり H 5 . 5 ~ 6 . 5 にいいり M 6 . 0)付近のり H 5 . 5 ~ 6 . 5 にがいいり M 6 . 0)付近のりが、等電点ンの抑むなり値があったが、関いとはいりをでしたが、カウ値がありががあり、のははいりでしたが、カウに、があり、からいりがあり、の1 程度に抑えられた。

(実施例2)ヒトアルブミン測定用反応試薬キットの作製

以上の結果を踏まえて、pH4.5で反応させるための ヒトアルブミン測定用反応試薬キットを作製した。

上記の結果から、免疫比脆法のような免疫反応測定法において、プロゾーン現象の緩和と測定値の低下防止という

効果を維持しつ、さらにブランク値を抑えるためには、等電がのpHに対してできるだけ離れたpH領域であり、対域を有する抗体を試験に、反応溶域で、反応溶域を持た。図4の結果を鑑みるに、がでで、では、でのなくとも1.0以上離れたのでは、がよりでで、が、を有する、ととがが、というのが、というのが、というのが、というのが、というのが、ないが、というのが、ないが、ないが、ないが、ないが、ないが、ないでは、ボリクローナル抗体を用いた抗体は薬の構成を行いた。

透析後の抗体溶液中の不溶物を10、000gの遠心分 離により除いた後、DEAE陰イオン交換カラムクロマト グラフィーにアプライし、非吸着分画を採取した。この操 作により、pH5.5で陽性に帯電している抗体、すなわ ち 、 p I が 5 . 5 よ り も 大 き な 抗 体 を 選 択 的 に 採 取 す る こ とができる。 採取した非吸着分画を 0 . 0 5 M - モルホリノ) プロパンスルホン酸 (同仁製、以下モプス と略する)、0.15M NaC1、0.04重量%Na N 3、 p H 7 . 4 の組成の緩衝液 (5 L × 2 回) で透析を 行い、緩衝液成分を置換した。透析後の抗体溶液中の不溶 物は10、000gの遠心分離により除いた。限外ろ過に よる濃縮後、280nmでの吸光度測定により抗体濃度を 測定し、最終的に、透析で用いた緩衝液で3.0mg/m 1 に調製し、これを抗体試薬(抗体試薬 B) とした。抗体 試 薬 B は p I 値 5 . 5 ~ 7 . 4 の 範 囲 の 等 電 域 を 有 す る 抗 体のみを含んだものである。

上記で調製した抗体濃度は、特にこれに限定されるものではない。作製した抗体溶液は室温でも保存することができるが、抗体の変性防止の点からは、より低温保存が好ましく、4℃で保存することがより好ましい。

次に多価カルボン酸または多価カルボン酸塩を含む緩衝液の調製を次のようにして行った。多価カルボン酸には、フタル酸を用いた。最終濃度でフタル酸水素カリウムを 0.05 M、ポリエチレングリコール 6.000を4重量%になるように計量し、調製目的体積の約90%の純水で溶解した。緩衝液のp H は N a O H を用いて 4.5 に調整した

以上のように構成した多価カルボン酸または多価カルボン酸塩を含む緩衝液と、上記で調製した抗体試薬とを組み合わせることにより、ヒトアルブミン測定用反応試薬キットを構成することができる。

以上のように構成したヒトアルブミン測定用反応試薬キットを使用する際には、反応系を形成させるために、ヒトアルブミンを含む試料(検体)、抗体試薬、および多価カルボン酸または多価カルボン酸塩を含む緩衝液を混合して使用する。

上記混合は、任意の方法によればよい。混合する比率は、必要とするヒトアルブミン濃度の測定範囲に応じて決定することができる。混合により形成された反応系で生じたヒトアルブミンと抗体との免疫反応による変量(例えば、抗原抗体複合体の量)を測定することにより、検体中の抗原濃度を知ることができる。

なお、抗体をラテックス、金コロイド、磁気微粒子などの微粒子担体に固定化させるか、あるいは、抗体に酵素、色素、蛍光物質、発光物質などを標識してもよい。

なお、上記キットの調製では、pH調整にNaOHを使用したが、KOH、LiOH、NH4OH、Ca(OH)
2、Mg(OH) 2などの水酸化物を使用してもよい。

また、実施例では、多価カルボン酸または多価カルボン酸塩を含む緩衝液の調製にフタル酸水素カリウムを使用したが、他の多価カルボン酸または多価カルボン酸塩であってもよく、例えば、無水クエン酸、クエン酸一水和物、ク

エン酸三ナトリウム、クエン酸三ナトリウムニ水和物、ク エン酸三カリウムー水和物、クエン酸三アンモニウム、ク エン酸水素ニアンモニウム、クエン酸カルシウム四水和物 、クエン酸マグネシウム九水和物、クエン酸三リチウム水 和物、クエン酸銅(II) 2.5水和物、DL-イソクエ ン酸三ナトリウム、trans-アコニット酸、cis-アコニット酸無水物、フタル酸、無水フタル酸、フタル酸 カリウム、フタル酸ニナトリウム、フタル酸アンモニウム 、フタル酸銅(II)、L(-)-リンゴ酸、D-リンゴ 酸、DL-リンゴ酸、DL-リンゴ酸ナトリウム、L(-) ーリンゴ酸ナトリウム、L(+) -酒石酸、DL-酒石 酸、D(-)-酒石酸、メソ酒石酸一水和物、(+)酒石 酸カリウムー水(2/1)、(+)酒石酸ナトリウムカリ ウム四水和物、(+)酒石酸アンモニウム、(+)酒石酸 水素カリウム、(+)酒石酸水素ナトリウムー水和物、(+)酒石酸ナトリウム二水和物、イタコン酸、イタコン酸 無水物、フマル酸、フマル酸ーナトリウム、フマル酸ナト リウム、フマル酸第一鉄、マレイン酸、無水マレイン酸、 マレイン酸ナトリウム、マレイン酸ニナトリウム、マロン 酸、マロン酸ナトリウム、マロン酸ニナトリウム、マロン 酸 タ リ ウ ム 、 マ ロ ン 酸 二 タ リ ウ ム 、 コ ハ ク 酸 、 コ ハ ク 酸 ア ンモニウム、コハク酸ニナトリウム、グルタル酸、アジピ ン酸、アジピン酸アンモニウム、アジピン酸ニアンモニウ ム、アジピン酸ニカリウム、ピメリン酸、スペリン酸、ア ゼライン酸などのいずれかを用いてもよい。また、これら を 組 み 合 わ せ て 使 用 す る こ と も で き 、 そ の 場 合 の p H 調 整

は、純水に溶解時のpHが調整目的とするpHよりアルカリ側の場合はHC1などを、酸性側の場合は上記で示した水酸化物などを利用して行えばよく、また、上記で例示した多価カルボン酸または多価カルボン酸塩の混合比を調整して行ってもよい。

また、抗体溶液の緩衝剤成分及びpHは、上記組成及びpHに限定されない。例えば、一液系の試薬、すなわち、試験溶液を構成する場合は、抗体溶液に多価カルボン酸または多価カルボン酸塩を含ませるため、及び反応系のpHを酸性にするために、目的の多価カルボン酸または多価カルボン酸塩を含む目的の酸性pHに調整した緩衝液で透析を行えばよい。

また、本実施例では抗ヒトアルブミンポリクローナル抗体を用いた場合の試薬の構成方法を示したが、ヒトアルブミンの異なる部位に結合する2種類以上のモノクローナル抗体を混合して構成してもよく、その場合は、用いる抗体のpIは使用する緩衝液のpHよりも、大きいものとして、分別上、最も好ましくは1.5以上大きいものとする。本実施例の場合であれば、pI5.5以上であることがより好ましく、pI6.0以上であれば最も好ましい。

(実施例3)ヒトアルブミン測定用反応試薬キットのブランク値低減効果

実施例 2 で調製した p I 値 5 . 5 ~ 7 . 4 の範囲の等電域を有する抗体のみを含んだ抗体試薬 B と、比較例で調製した p I 値 4 . 5 ~ 7 . 4 の範囲の等電域を有する抗体の

みを含んだ抗体試薬Aとを使用して、比較例と同様の手順で、pH4.5の反応溶液中で分光学的測定を行った。測定の際の反応溶液中の緩衝液成分は、抗体試薬Aおよび抗体試薬Bについて、多価カルボン酸または多価カルボン酸塩を含む互いに同一なものとした。

結果を図6に示す。示されるように、反応系に加えたヒトアルブミン濃度が0の時の抗体試薬Bについての散乱光強度(すなわち、ブランク値)が、比較例で使用した抗体試薬Aのブランク値よりも顕著に減少していることがわかる。

このように、使用する緩衝液のpHに対して適切な等電域を有する抗体を選択して用いることにより、免疫反応測定法におけるブランク値の上昇を抑制することができ、本発明の一実施形態に係るヒトアルブミン測定用反応試薬キットの有効性が確認できた。

(実施例4)免疫反応測定用光学セルの構成

以下に、本発明の免疫反応測定用光学セルについて、図面を参照しながら詳細に説明する。図7(a)は、本発明の免疫反応測定用光学セル2の構成を示す斜視図であり、図7(b)はその断面図である。

本実施例における免疫反応測定用光学セル2は、光学測定用窓21、試料導入路22、開口部23、およびプランジャー接合部24を備える。本実施例では、光学セル2の光学測定用窓21が存在する部分の立体形状を正四角柱とし、四面共に実質的に平坦で、可視光領域において光学的に透明な材質で構成されている。光路長を1cmとし、約

1 m 1 の試料を吸入可能とし、光学測定ができる構成とした。本実施例においては、セルの材質としてはポリスチレンを使用した。

免疫反応測定用光学セル2の光学測定用窓21から試料導入路22にかけての内壁に、試薬25を凍結乾燥により、移動可能なように担持した。本実施例の場合、試薬25は、1m1の液体試料を導入した時の最終濃度で、それぞれ、ヒトアルブミン抗体が1mg/m1、フタル酸が0.05M、そしてポリエチレングリコール6000が4重量%、pH5.0の内訳となるように調製した。

次に、以上のようにして構成した免疫反応測定用光学セル2の構成の概要について、図8(a)~図8(d)を参照しながら説明する。

図8(a)は、免疫反応測定用光学セル2を装着した分析装置3の主な構成を模式的に示す。本実施例では、分析装置3は、筐体31の中に免疫反応測定用光学セル2と接合されたプランジャー32と、免疫反応測定用光光源35の光学測定用窓21の他の光源35の透過光検出用ディテクタ33と、光源35の透過光検出用ディテクタ33とを含む検出部分とからなる構成とした。

図8(b)~図8(d)に示されるように、プランジャー32を上へ動かすことにより、開口部23より液体試料36が流入する。この液体試料36の流入によって、図8

(b)に示すように、免疫反応測定用光学セル2の光学測定用窓21の内壁に、凍結乾燥により、移動可能なように担持されたヒトアルブミン抗体、フタル酸、およびポリエチレングリコール600からなる試薬25が液体試料36 中に分散され、溶解し始める(液体試料中に分散された試薬37)。図8(c)のように、更にプランジャー32を上に動かすことにより、液体試料36は免疫反応測定用光学セル2の光学測定用窓21上の光源35、透過光検出用ディテクタ33、散乱光検出用ディテクタ34が存在する部位よりも上部まで達する。

液体試料36の開口部23からの液体試料36の流入により生じた流動により、液体試料中に分散されたヒトアルブミン抗体、フタル酸、およびポリエチレングリコール600からなる試薬37は、最終的に図8(d)のように、液体試料36中に溶解する。これにより、液体試料36中に含まれるヒトアルブミンとヒトアルブミン抗体により抗原抗体反応による凝集複合体が生成され、液体試料に濁りが生じる。

この濁りの度合いは、液体試料36中に含まれるヒトアルブミン濃度に依存するため、この程度を測定することにより、液体試料36中に含まれるヒトアルブミン濃度を知ることが可能である。

液体試料36の濁りの度合いを測定するために、光源35から光を、光学測定用窓21の一面に対してほぼ垂直に照射する。光学測定用窓21の一面から入射した光は、液

体試料36中を透過した後、直進性の高い光は、光源35側の光学測定用窓21の対面の光学測定用窓21を通して出射し、透過光検出用ディテクタ33において受光され、液体試料36中の抗原抗体反応による凝集複合体により散乱された光は、光源35側の光学測定用窓21と垂直な光学測定用窓21を通して出射し、散乱光検出用ディテクタ34において受光される。ここで、図には示さなかったが、いずれのディテクタからの出力もA/D変換され、コンまたはPCに取り込み、データ処理される。

透過光検出用ディテクタ33及び散乱光検出用ディテクタ34で受光された光の強度の少なくともいずれか一方に基づき、生じた試料と免疫反応測定用試薬との反応を測定することができる。透過光検出用ディテクタ33での光の強度に基づく場合は、吸光度または濁度を求める。この場合、あらかじめ、液体試料36の導入前の透過光を参照光とする。

散乱光検出用ディテクタ34での光の強度に基づく場合は、散乱光強度を求める。試料と試薬との反応を測定するために、いずれの指標を用いても良いが、試料と試薬との反応による濁りの度合いが低い場合は、散乱光強度を求める方がより高感度な測定ができる。

以上述べたように、本実施例の免疫反応測定用光学セル2によれば、試料のサンプリングと同時に、速やかに抗原抗体反応を分光測定することができるので、特に反応の過渡的な変化を測定する場合に、タイムロスが少なく、過渡的変化を確実に捉えることができる。また、光学セルへ液

体試料・試薬混合液を移し替える必要がなく操作が簡便となる。

以上、本発明を詳細に説明してきたが、前述の説明はあらゆる点において本発明の例示にすぎず、その範囲を限定しようとするものではない。本発明の範囲を逸脱することなく種々の改良や変形を行うことができることは言うまでもない。

産業上の利用可能性

本発明に係る免疫反応測定方法、ならびにそれに用いる試薬、キット、および光学セルは、検体の免疫反応測定におけるプロゾーン現象を抑制し、測定値の減少を抑制し、かつ抗体分子間の非特異的凝集を抑制するという効果を損かつため、特に、免疫比臘法、免疫比濁法、スライド凝集法ならない。

請求の範囲

- 1.酸性 p H 条件下で検体中の被検物質を測定する方法であって、前記検体と、前記検体中の被検物質に対する抗体とを混合して反応系を形成する工程 A 、 及び前記反応系における抗原抗体反応を測定する工程 B を備え、前記反応系の p H が酸性に設定され、かつ前記抗体の p I と、前記反応系の p H との関係が、 p I > p H となるように設定されている、測定方法。
- 2. 前記工程 B において、前記被検物質と前記抗体との間で形成される抗原抗体複合体の量を測定する、請求項 1 記載の方法。
- 3. 前記 p I と前記 p H との差が、約1. 0以上である、 請求項1記載の方法。
- 4. 前記 p I と前記 p H との差が、約1. 5以上である、 請求項1記載の方法。
- 5. 前記 p H が 約 4 ~ 6 の 範囲である、 請求項 1 記載の方法。
- 6. 前記 p H が約 4. 5 ~ 5. 0 の範囲である、請求項 1 記載の方法。
- 7. 前記工程Aにおいて、前記検体と、前記抗体と、緩衝剤とを混合して反応系を形成する、請求項1記載の方法。
- 8. 前記反応系が、有機酸または有機酸塩を含有する、請求項1記載の方法。
- 9. 前記有機酸または有機酸塩が、多価カルボン酸または多価カルボン酸塩である、請求項8記載の方法。

10.前記多価カルボン酸または多価カルボン酸塩が、トリカルボン酸もしくはトリカルボン酸塩、またはジカルボン酸もしくはジカルボン酸塩である、請求項9記載の方法

- 11. 前記抗体が、モノクローナル抗体、ポリクローナル 抗体、または標識抗体である、請求項1記載の方法。
- 12. 前記測定する工程 B は、前記複合体の量もしくは大きさに起因する光学パラメータを測定することを含む、請求項 2 記載の方法。
- 13.酸性pH条件下で抗原抗体反応原理に基づいて検体中の被検物質を測定するための試薬であって、前記被検物質に対する抗体を含有し、当該抗体のpIが前記酸性pHに対して、pI>pHとなるように調製されている、試薬
- 14. 前記p I と前記 p H との差が、約1. 0 以上である、請求項13記載の試薬。
- 15. 前記p I と前記 p H との差が、約1. 5以上である、請求項13記載の試薬。
- 16. 前記p H が約4~6の範囲にある、請求項13記載の試薬。
- 17. 前記pHが約4. 5~5. 0の範囲である、請求項 13記載の試薬。
- 18. 有機酸または有機酸塩を含有する、請求項13記載の試薬。
- 19. 前記有機酸または有機酸塩が、多価カルボン酸または多価カルボン酸塩である、請求項18記載の試薬。

20.前記多価カルボン酸または多価カルボン酸塩が、トリカルボン酸もしくはトリカルボン酸塩、またはジカルボン酸もしくはジカルボン酸塩である、請求項19記載の試薬。

- 21. 前記抗体が、モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、または標識抗体である、請求項13記載の試薬。
- 2 2 . 凍結乾燥状態で提供される、請求項1 3 記載の試薬。
- 23. 溶液として提供される、請求項13記載の試薬。
- 24.酸性pH条件下で検体中の被検物質を抗原抗体反応原理に基づいて測定するためのキットであって、

緩衝液と

被検物質に対する抗体を含む試薬とを含み、

前記試薬は、前記抗体のpIが前記酸性pHに対して、pI>pHとなるように調製されている、測定用キット

- 2 5 . 前記 p I と前記 p H との差が、約 1 . 0 以上である、請求項 2 4 記載のキット。
- 2 6 . 前記 p I と前記 p H との差が、約 1 . 5 以上である 、請求項 2 4 記載のキット。
- 2 7. 前記緩衝液の p H が、約 4 ~ 6 の範囲にある、請求項 2 4 記載のキット。
- 2 8 . 前 記 緩 衝 液 の p H が 、 約 4 . 5 ~ 5 . 0 の 範 囲 で あ る 、 請 求 項 2 4 記 載 の キット 。
- 29. 前記緩衝液が、有機酸または有機酸塩を含む、請求項24記載のキット。

3 0. 前記有機酸または有機酸塩が、多価カルボン酸または多価カルボン酸塩である、請求項2 9 記載のキット。

3 1. 前記多価カルボン酸または前記多価カルボン酸塩が、トリカルボン酸もしくはトリカルボン酸塩、またはジカルボン酸もしくはジカルボン酸塩である、請求項30記載のキット。

32. 前記抗体は、モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、または標識抗体である、請求項24記載のキット。

33.前記抗体は、異なるエピトープを認識する少なくとも2種類以上のモノクローナル抗体の混合物である、請求項24記載のキット。

3 4. 前記試薬は、凍結乾燥状態で提供される、請求項 2 4 記載のキット。

35.前記緩衝液と前記試薬とが、前記被検物質の測定のために使用される直前に混合されて試験溶液として使用される、請求項24記載のキット。

3 6. 酸性 p H 条件下で液体検体中の被検物質を抗原抗体 反応原理に基づいて測定するための光学セルであって、

液体検体を注入するための開口部を有し、

前記光学セル内に、前記被検物質に対する抗体が前記液体検体に溶解可能なように担持されており、

前記液体検体と、前記被検物質に対する抗体との混合により形成される反応系のpHが酸性であって、かつ前記反応系のpHと前記抗体のpIとの関係が、pI>pHとなるように構成されている、免疫反応測定用光学セル。

37. 前記光学セル内に、さらに緩衝剤を備えた、請求項

36記載の光学セル。

図 1

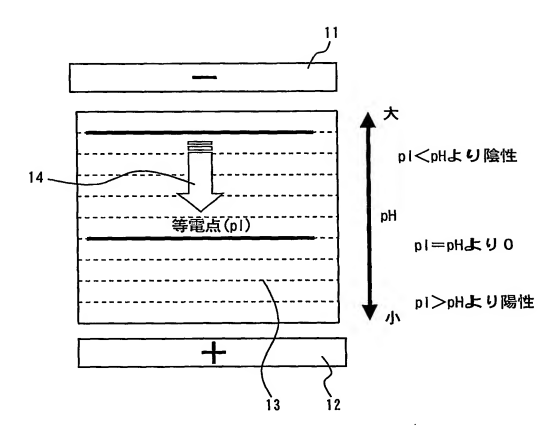


図 2

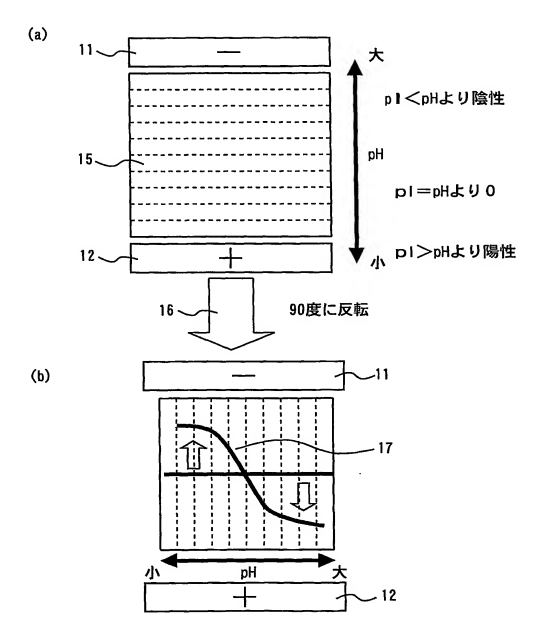


図3

-●-- 0. 05Mフタル酸水素カリウム, 4% (w/v)PEG6000, pH4. 0

-▲-0. 05Mフタル酸水素カリウム, 4% (w/v)PEG6000, pH4. 5

-■-0. 05Mフタル酸水素カリウム, 4% (w/v)PEG6000, pH5. 0

-O-0. 05Mフタル酸水素カリウム, 4% (w/v)PEG6000, pH5. 5

--△- 0. 05Mフタル酸水素カリウム, 4% (w/v)PEG6000, pH6. 0

-X-0. 05Mモプス, 4%(w/v)PEG6O00, pH7. 4

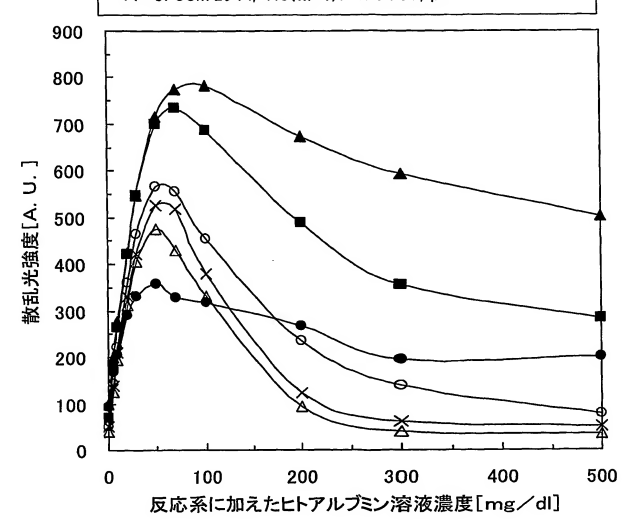


図4

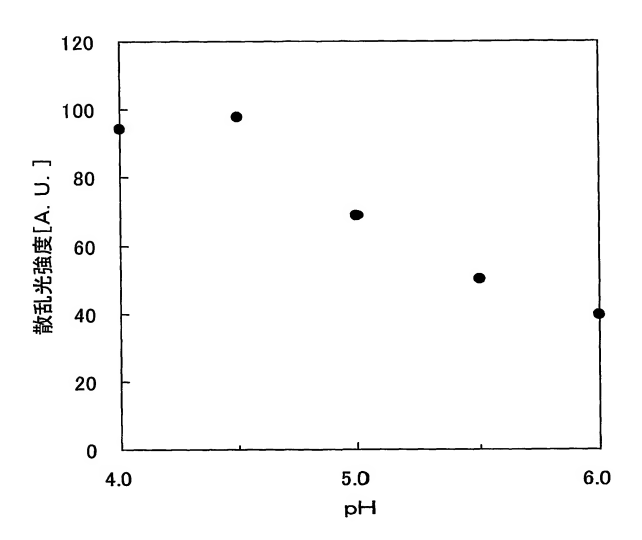
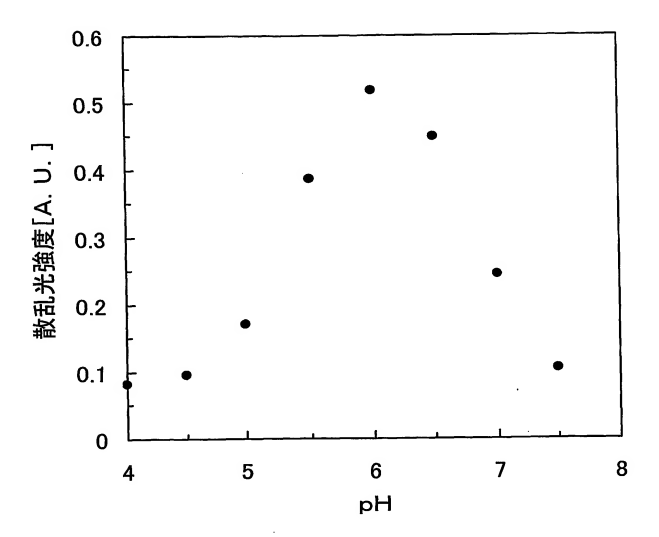
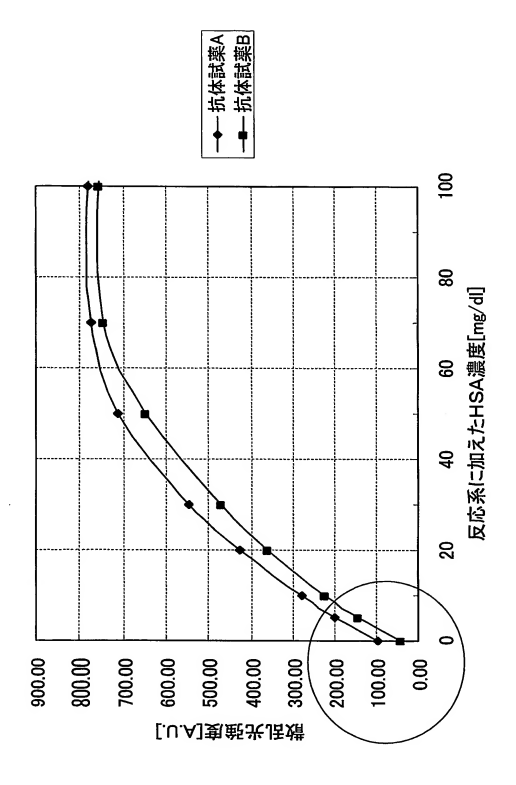


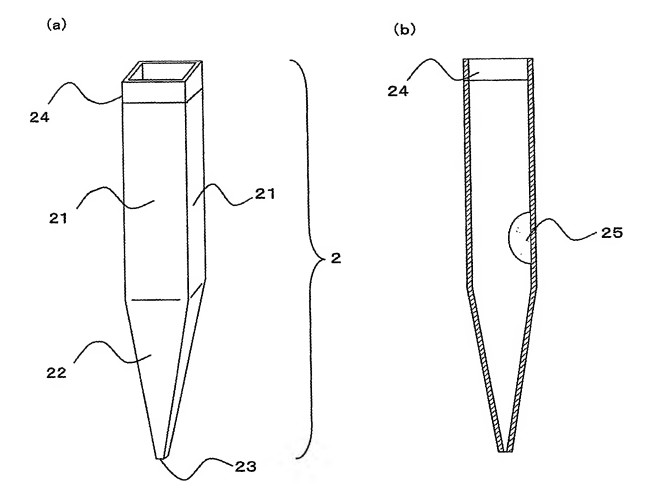
図5

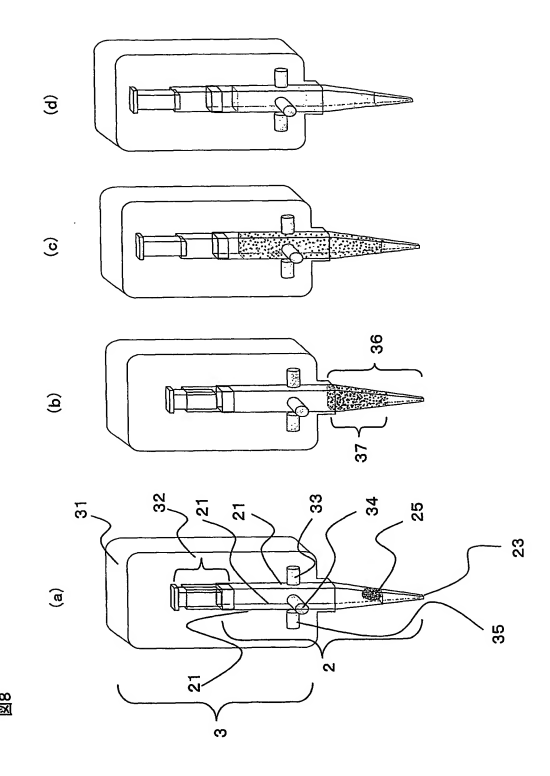




<u>家</u>

図7





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/014317

| A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ G01N33/543 | | | | | |
|---|---|---|--------------------------|--|--|
| According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC | | | | | |
| B. FIELDS SE | ARCHED | | | | |
| Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ G01N33/543 | | | | | |
| Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922–1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994–2004 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971–2004 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996–2004 | | | | | |
| Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) | | | | | |
| C. DOCUMEN | NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | | |
| Category* | Citation of document, with indication, where app | ropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. | | |
| Y | JP 2000-338108 A (Sekisui Chemical Co., Ltd.), 08 December, 2000 (08.12.00), (Family: none) | | 1-37 | | |
| Y | JP 2003-66047 A (Matsushita Electric Industrial Co., Ltd.), 05 March, 2003 (05.03.03), (Family: none) | | 1-37 . | | |
| A | JP 2001-228153 A (Daiichi Pur Ltd.), 24 August, 2001 (24.08.01), (Family: none) | ce Chemicals Co., | 1-37 | | |
| Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. | | | | | |
| Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is | | "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone | | | |
| cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed | | "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family | | | |
| Date of the actual completion of the international search 14 January, 2005 (14.01.05) | | Date of mailing of the international sea 01 February, 2005 | rch report (01.02.05) | | |
| Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office | | Authorized officer | | | |
| Facsimile No. | | Telephone No. | | | |

| A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) | | |
|---|---|--|
| Int. Cl7 G01N33/543 | • | |
| B. 調査を行った分野 | | |
| 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) | | |
| Int. C17 G01N33/543 | | |
| 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1922-1996年 日本国公開実用新案公報 1971-2004年 日本国登録実用新案公報 1994-2004年 日本国実用新案登録公報 1996-2004年 | , | |
| 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、 | 調査に使用した用語) | |
| | | |
| | <u> </u> | |
| C. 関連すると認められる文献 引用文献の | | 関連する |
| カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連すると | ときは、その関連する箇所の表示 | 請求の範囲の番号 |
| Y JP 2000-338108 A 00.12.08 (ファミリーなし) | (積水化学工業株式会社) 20 | 1-37 |
| Y JP 2003-66047 A (オ 3.03.05 (ファミリーなし) | 公下電器産業株式会社) 200 | 1-37 |
| 区欄の続きにも文献が列挙されている。 | □ パテントファミリーに関する別 | J紙を参照。 |
| * 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 | の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表 出願と矛盾するものではなく、 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考 「Y」特に関連のある文献であって、 上の文献との、当業者にとって よって進歩性がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文献 | 発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに |
| 国際調査を完了した日 14.01.2005 | 国際調査報告の発送日 01. | 2. 2005 |
| 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) | 特許庁審査官(権限のある職員) 竹中 靖典 | 2 Ј 9 5 0 7 |
| 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 | 電話番号 03-3581-1101 | 内線 3251 |

国際出願番号 PCT/JP2004/014317

| C (続き). 関連すると認められる文献 | | | | |
|----------------------|---|------------------|--|--|
| 引用文献の カテゴリー* | . 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求の範囲の番号 | | |
| A A | JP 2001-228153 A (第一化学薬品株式会社) 20 01.08.24 (ファミリーなし) | 1-37 | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | · | | | |
| · | | | | |
| | | | | |
| | | | | |